PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-134246

(43)Date of publication of application: 26.05.1989

(51)Int.CI.

GO1N 27/30 GO1N 27/46

(21)Application number: 62-292326

(71)Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO

LTD

(22)Date of filing:

19.11.1987

(72)Inventor: KAWAGURI MARIKO

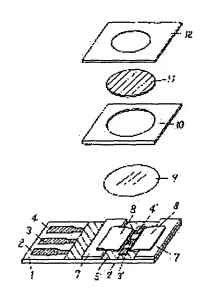
FUJITA MAYUMI NANKAI SHIRO IIJIMA TAKASHI SUETSUGU SACHIKO KOMATSU KIYOMI **MORIGAKI KENICHI** KOBAYASHI SHIGEO

(54) BIOSENSOR

(57)Abstract:

PURPOSE: To easily measure the substrate concentration in an organic body by integrating an insulating substrate, an electrode system, a porous body which carries oxidation reducing enzyme, a porous body film, and a porous body which carries an electron acceptor.

CONSTITUTION: The electrode system consisting of a counter electrode 2, a measuring electrode 2, and a reference electrode 4 is formed on the insulating substrate 1 and an insulating layer 5 is formed covering said part partially except electrochemical operating parts 2'W4'. Then a water-absorptive high polymer layer is provided on the surface of electrode systems 2'W4', a groove is formed on the electrode system with both-sided adhesive tapes 7, and tapes of cellulose carrying oxidation reducing enzyme are formed on both sides as guide layers 8. Then a polycarbonate porous material film 9 is adhered as the filter film on a holding frame 10 and fixed with the



both-sided adhesive tapes 7 so that the electrode systems 2'W4' are covered. Further, the porous body 11 which carries the electron acceptor is placed at the hole part of the holding frame 10 and a resin-made cover 12 is adhered to integrate the entire body.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

®日本国特許庁(JP)

四特許出 關 公 開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1 - 134246

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

每公開 平成1年(1989)5月26日

G 01 N 27/30 27/46 J - 7363-2G M - 7363-2G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

❷発明の名称 バイオセンサ

> 昭62-292326 ②特 顖

昭62(1987)11月19日 ❷出 籅

⑫発 明 者 河 栗 真 理 子 真 由 美 四発 明 者 藤 \mathbf{H} 史 朗 仍発 明 者 南 海 孝 志 ⑫発 眀 者 飯 島 佐 知 子 明 者 四発 末次 ⑫発 明 者 小 松 ᅔ Ŀ み 明 沯 健 ⑦発 森 垣 林 雄 @発 眀 者 小 茂 松下電器産業株式会社 创出 顖 人 の代理 人 弁理士 中尾 敏男

大阪府門真市大字門真1006番地 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地 大阪府門真市大字門真1006番地 大阪府門真市大字門真1006番地 大阪府門真市大字門真1006番地 大阪府門真市大字門真1006番地 大阪府門真市大字門真1006番地

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内 松下電器產業株式会社内 松下電器產業株式会社内 松下電器產業株式会社内 松下電器產業株式会社内 松下電器產業株式会社内 松下電器產業株式会社内

外1名

明 आ

1 、発明の名称 パイオセンサ

2、特許請求の範囲

- (1) 少なくとも測定極と対極からなる電極系を設 けた絶縁性基板を備え、酵素と電子受容体と試 料液の反応に際しての基質機能を測定するバイ オセンサにおいて、前記電極系の表面に吸水性 高分子層を設け、電極系を前径からはさんだ位 酸に酸化避元酵素を担持した誘導層を設け、電 極を覆り様に河過膜を置き、さらにその上に電 子受容体を担持した多孔体を配し、前配各要素 を一体化したととを特徴とするバイオセンサo
- (2) 吸水性高分子が、カルポキシメチルセルロー ス系、ゼラチン系、アクリル酸系、ビニルアル コール系、ピニルピロリトン系、無水マレイン 酸系からなる群のいずれかもしくはそれらの混 合物である特許請求の範囲第1項記載のパイオ センサム
- 3、発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、種々の微量の生体試料中の特定成分 について、試料液を希釈することなく迅速かつ情 易に定量することのできるパイオセンサに関するo

従来の技術

従来、血液などの生体試料中の特定成分につい て、試料液の希釈や撹拌などの操作を行なりこと たく高精度に定量する方式としては、第5図に示 。 **才様たパイオセンサを提案してきた。(例えば符** 開昭81-294351号公報)

とのパイオセンサは、絶縁性の基板1に、スク リーン印刷により導電性カーポンペーストを印刷 し加熱乾燥することにより、対極2,測定極3, 参照極4からなる電極系を形成する。次に、電極 系を部分的に覆い、各々の電極の電気化学的に作 用する部分となるで、3、4を残す様に絶縁性べ - ストを前記同様印刷し、加熱処理して絶録層 5 を形成する。次に、穴をあけた樹脂製の保持枠9 を絶縁層 5 に接着し、前記電極系 2 , 3 , 4 を覆 5様に多孔体10を穴の中に保持し、さらに多孔 体より小さい径の開孔部を有する樹脂製カバー11 を接着し、全体を一体化する。上配多孔体には、 酸化還元酵素と電子受容体が担持されており、基 質を含む試料液を多孔体に添加すると、酵素反応 が進行し、電子受容体が選元される。酵素反応が 終了した後、この選元された電子受容体を前配電 極で電気化学的に酸化し、この時得られる酸化電 流位から試料液中の基質濃度を求める。

発明が解決しようとする問題点

この様な従来の構成では、尿や血清の様な低粘 変のサンプルでは微量を添加するだけで蒸質濃度 が精度よく短時間で測定できるが、全血のように、 血球が混在すると、電極表面に血球が付着して応 答が大きく低下し、さらに高粘度のため、酵素反 応が遅く、6分以上反応終了までに時間がかかり 測定値がばらついた。さらに、酸化還元酵素およ び電子受容体を同じ多孔体に担持すると、湿度や 光の影響により初期特性を維持できない場合があった。

本発明は、これらの点について種々検討した結

本発明によれば、電復系をも含めたディスポー ザプルタイプのパイオセンサを構成することがで き、試料液を多孔体に添加することにより、極め て容易に基質濃度を測定することができる。

しかも、酵素と電子受容体を分離して担持することにより作成時および保存において、光や湿度の影響をうけず、長期安定な応答が得られるようになった。さらに、電極系をはさむように誘導層を設置しているため、超過度を評過した試料液が確実に電極系上に誘導され、酵素反応が行なわれるようになった。電極系上の吸水性高分子により、精度のよい側定が可能となった。さらにより、精度の退した低粘度の試料液のみが酵素と反応するため、短時間で反応が終了し、しかも酵素の担持量も微量で足りることができる。

突施例

以下、本発明の一実施例について説明する。 パイオセンサの一例として、グルコースセンサ について説明する。第1図は、グルコースセンサ 果、評過膜および電極系の表面に吸水性高分子層を設けて、多孔体と一体化し、さらに、評過膜の下に誘導層を設けこれに酸化還元酵素を担持させることで、多孔体中の電子受容体と分離して担持し生体試料中の特定成分を極めて容易に迅速かつ高精度に定量ができるディスポーザブルタイプで長期保存可能なバイオセンサを提供するものである。

問題点を解決するための手段

本発明は上配問題点を解決するため、絶縁性差板に少なくとも測定極と対極からなる電極系を設け、酵素と電子受容体と試料液の反応に際しての物質濃度変化を電気化学的に前配電極系で検知し、試料液中の基質濃度を測定するパイオセンサにおいて、前配電極系の表面に吸水性高分子層を設け、電極を前後からはさむ様に徴化還元酵素を担持した誘導層を配し、電極を覆り様に戸過膜を、さらにその上に電子受容体を担持した多孔体を配し、各要素を一体化したものである。

作用

の一実施例について示したもので、構成部分の分解図である。ポリエチレンテレフタレートからなる絶録性基板1に、スクリーン印刷により導電性カーボンペーストを印刷し、加熱乾燥することにより、対極2, 測定極3, 参照極4からなる電極系を形成する。次に、この電極系を部分的に覆い、各4の電極の電気化学的に作用する部分となる2、3、4(各1 mm)を残す様に、絶縁性ペーストを前記同様印刷し、加熱処理して絶縁層5を形成する。

この電極系(2,3',4')の表面をセルロース 性の吸水性高分子の1種であるCMCB(カルポ キシメチルセルロース)のO.5 多水溶液を塗布し 45℃で3 O分乾燥した。

次に、第1図に示すように両面接着テープでで 電極系上に薄を作り、両側に電極を前接からはさ む様に誘導層8としてセルロースのテープを設置 する。このセルロースのテープには、酸化量元酵 素としてグルコースオキシダーゼ10mg をリン 酸級衡液(PHS.5)に浴かした液を含浸させた後、



乾燥している。次に、穴をあけた樹脂製の保持枠1 Oに酒遇として孔径1 μm のポリカーポネート多孔体膜 B を接着し、前記電極系 2・3・4を 優う様に両面接着テープで固定する。さらに、保持枠1 O の開孔部に多孔体11を置き、多孔体より小さい径の開孔部を有する樹脂製カバー12 を接着して全体を一体化する。多孔体11はナイロン不機布に電子受容体としてフェリシアン化カリウムを P R 5.8のリン酸緩衝波に溶解した液を含及、減圧乾燥して作製したものである。この一体化されたバイオセンサについて、測定複3に沿った断面図を第2 図に示す。

上記の様に構成したグルコースセンサの多孔体へ試料液としてグルコース標準液を滴下し、2分後に参照極4を基準にして倒定極30の電位をアノード方向へ+0.5 Vパルス電圧を印加し、5秒後の電流を測定する。この場合、添加されたグルコース標準液により多孔体に担持されたフェリンアン化カリウムが溶解する。ポリカーボネート多孔体膜を通過した後、電極系を前後からはさむより

るので粘度が低下し、すみやかに酵素反応を行な うことができた。さらに、ポリカーポネート多孔 体膜上の液を電極上へ供給するため誘導層として 電極をはさむよりに設置されたセルロースのテー プにより、迅速に効率よく沪過液を誘導するとと ができ、血液を滴下後30秒で電極系上に反応液 を供給することができた。 セルロースのテープが ない場合は、反応液が電極系に達するまでにかか った。滯の高さを低くすると、反応液は早く達す るが、游が100μm より低くなると気泡が残っ たり、応答電流がポリカーポネート多孔体膜の影 **顰をりけてばらつくという現象がみられた。セル** ロースのテープを電框上にかかる様に置くと、反 応液はすみやかに電極上に達するが、気急が発生 する場合が見られ、応答も低目にはらついた。セ ルロースのテープは、電極上にかからない様に、 しかも接近した所に設置すれば、反応液は有効に すみやかに電極上に供給され、安定な応答が得ら れることが判明した。セルロースの他にもレーヨ ン・ペルプなど親水性の薄い多孔体が使用できた。 に置かれたセルローステープに誘導されて電極系上へ液が達する。その際、セルロースのテープ上に担持されたグルコースオキシダーゼが溶け出てグルコースを酸化し、フェリシアン化カリウムが同時に還元されてフェロシアン化カリウムが生成する。そこで、上記のパルス電圧の印加により、生成したフェロシアン化カリウムの濃度に基づく、酸化電流が得られ、これは基質であるグルコース濃度が700mg/dg まで良好な直線性が得られた。

上記のグルコースセンサに血液サンアル20µ8 を滴下して2分後の応答電流を測定すると、非常 に再現性の良い応答が得られた。血液の場合は血 球が混在しているため粘度が高く、酵素反応をす みやかに行なわせるのは非常に難しく、従来では 流心分離や撹拌するという操作が不可欠であった。 又電極表面に蛋白質が付着して応答がばらつく現 象がみられた。しかし、孔径1 µm のポリカーポ ネート多孔体膜を戸過膜として用いると、血球が 戸過されその後グルコースオキシダーゼと反応す

ナイロン不緻布からなる多孔体11に、グルコースオキンダーゼとフェリシアン化カリウムを担持しても測定は可能であるが、作成および保存の際、グルコースオキンダーゼとフェリシアン化カリウムが湿度や光の影響で反応することがわかったので、別々に担持した方が簡易に作成でき、長期保存にも有効と考えられる。さらに、沪過された液量は、滴下された液の約5~3となるので、酔素の担特量も微量でよくなった。

電極表面に CMCを塗布することにより、電極のぬれ性がよくなり、わずか 2 ~ 3 µ 8 の反応液でも充分電極系上を覆りことができた。又、反応液中の蛋白質等が電極表面へ付着するのを阻止し、再現性の良い応答が得られた。吸水性高分子としてはカルボキシメチルセルロース系,ゼラチン系。アクリル酸塩系、ピニルアルコール系、ピニルピロリドン系、無水マレイン酸系のものが好ましい。本発明のパイオセンサにおける一体化の方法としては実施例に示した枠体、カパーなどの形や組

み合わせに限定されるものではない。又、酸化選

元酵素と電子受容体の組み合わせも前記実施例に 限定されることはなく、本発明の主旨に合致する ものであれば用いることができる。一方、上記実 施例においては、電極系として3電極方式の場合 について述べたが、対極と測定極からなる2電極 方式でも測定は可能である。

発明の効果

このように本発明のパイオセンサは、絶縁性基板、電極系、酸化選元酵素を担持した多孔体、多孔体膜および電子受容体を担持した多孔体を一体化することにより、極めて容易に生体試料中の基質機度を測定することができ、酵素と電子受容体を多孔体膜を介して担持することにより、迅速に測定し長期保存を可能にした。さらに、電板表面に吸水性高分子を塗布し妨害物質の電極への吸着を防ぎ、測定精度を高めた。

4、図面の簡単な説明

第1図は本発明の一実施例であるバイオセンサ の分解斜視図、第2図はその縦断面図、第3図は 従来のバイオセンサの分解斜視図である。 **与**简单1-134246(4)

1 ……絶録性基板、2 ……対極、3 ……測定極、4 ……参照極、5 ……絶縁層、6 ……C M C、7 ……両面接着テープ、8 ……誘導層、9 ……戸過膜、10 ……保持枠、11 ……多孔体、12 ……カバーo

代理人の氏名 弁理士 中 尾 緻 男 ほか1名

8 ... 8 ... 9 ... 12 ..

